# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

60-214741

(43) Date of publication of application: 28.10.1985

(51)Int.CI.

A61K 35/78

(21)Application number : 59-067943

(71)Applicant: TOYO YAKUSHIYOKU KOGYO KK

AROE SEIYAKU KK

KOSHIRO CHIYUUJI SHOTEN:KK

(22)Date of filing:

05.04.1984

(72)Inventor: HIKINO HIROSHI

HAYASHI TERUAKI

### (54) HYPOGLYCEMIC AGENT

### (57) Abstract:

PURPOSE: A hypoglycemic agent containing a polysaccharide having blood sugar reducing action of a plant belonging to the family Liliaceae as an active constituent. CONSTITUTION: A hypoglycemic agent obtained by incorporating a water-soluble component [assuming light yellowish red color with a mixed solution of 2% aqueous solution of phenol with concentrated sulfuric acid and positive to the silver mirror reaction and Fehling's solution (indicating that the component is a polysaccharide); having ≥24Å size in aqueous solution; hypoglycemic] of aloe belonging to the family Liliaceae, e.g. Aloe arborescens Mill., Aloe ferox. Mill. or Aloe barberae Dyer, as an active constituent. The dose thereof is 10W300mg/day, preferably 30W100mg/day administered in divided 2W3 portions a day. Examples of the dosage form are powder, tablet including sublingual tablet, emulsion, capsule, etc. The agent can be used as a health food in an amount not to develop remedial effect.

### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

BEST AVAILABLE COPY

## ⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60-214741

@Int\_Cl\_4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和60年(1985)10月28日

A 61 K 35/78

ADP

7138-4C

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

**9**発明の名称 血糖降下剤

②特 関 昭59-67943

②出 願 昭59(1984)4月5日

仞発 明 者 曳 野

宏

仙台市八木山本町2丁目11番地の2

砂発 明 者 林

輝 明

川西市東多田字太井ノ垣内189-11

**卯出 願 人 東洋薬1** 

東洋薬食工業株式会社

東京都新宿区四谷3丁目1番地 斉藤ビルディング

⑩出 顋 人 アロエ製薬株式会社 ⑪出 顒 人 株式会社小城忠治商店

静岡市聖一色190番地の2 大阪市東区道修町3の5

②代 理 人 弁理士 野河 信太郎

明 細 書

1. 発明の名称 血糖降下剤

### 2 特許請求の範囲

- /. ユリ科に属するアロエ類の水可溶性成分で血糖 降下作用を有することによつて特徴づけられる多 糖類を有効成分として含有することを特徴とする 血糖降下剤。
- ユ コリ科に属するアロエ類が、キダチアロエ(アロエ・アルボレセンス・ミラー)、ケーブアロエ
  類(アロエ・フエロンクス・ミラー、アロエ・ペ
  ラ・エル及びアロエ・アフリカーナ・ミラー)、
  ナタルアロエ類(アロエ・パルペラ・ダイアー、
  アロエ・ソコトリナ・ラム)、ザンジパー・アロエ
  ロス(アロエ・ペリイ・ペーカー)、キュラサオアロエ
  ロス(アロエ・パルパデンシス・ミラー)、又は
  ジャフアラパンドアロエ類(アロエ・ストリア

ツラ・ハウ)である特許請求の範囲第1項記載の 血糖降下剤。

3 ユリ科に属するアロエ類がキダチアロエ(アロエ・アルポレセンス・ミラー)又はケーブアロエ (アロエ・ペラ・エル)である特許請求の範囲第 2項記載の血糖降下剤。

### 3. 発明の詳細な説明

この発明は、ユリ科に属する植物のアロエ類が 含有する血糖降下作用を有する多糖類を有効成分 として含有する血糖降下剤に関する。

ユリ科(Liliaceae )に属するアロエ類の生薬が級下剤として用いられていることはよく知られているととろであるが、その他の薬効については明らかにされていない。

この発明の発明者らはアロエ類の生薬が血糖降下作用を有することを見出しさらに研究を進めた結果、ユリ科に属するアロエ類の水可溶性成分で透析によつて24オングストローム以下の大きさものを除去した血糖降下作用を有する多糖類を得、

# BEST AVAILABLE COPY

特開昭60-214741(2)

との発明に到達したのである。

得られた多糖類の特性は、原料のアロエ類の種類によって若干異なるが、いずれも下配のような 特異な性質を有する。

- (1) 水可溶性
- (1) 血糖降下性
- (E) 2 タフエノール水溶液と機硫酸との混液で 数黄赤色を呈しかつ銀鏡反応とフェーリング 試液に陽性(多糖類であることを示す)
- (N) 水溶液中で24オングストロームを超える 大きさを有する。

かくしてこの発明は、ユリ科に属するアロエ類 の水可溶性成分で血糖降下作用を有することによ つて特徴づけられる多糖類を有効成分として含有 することを特徴とする血糖降下剤を提供するもの である。

としては次のようなものが挙げられる。

キダチアロエ(アロエ・アルボレセンス・ミラー: Aloe arborescens Mill.)、ケープアロエ頻

(アロエ・フェロックス・ミラー: Aloe ferox Mill.,アロエ・ベラ・エル: Aloe vera L., アロエ・アフリカーナ・ミラー: Aloe africana Mill.)、ナタルアロエ類(アロエ・ベルベラ・ダイアー: Aloe barberae Dyer,アロエ・ソコトリナ・ラム: Aloe soccotrina Lam.)、ザンジパー・アロエ(アロエ・ベリイ・ベーカー: Aloe perryi Baker)、キュラサオアロエ(アロエ・バルバデンシス・ミラー: Aloe barbadensis Miller)、ジヤフアラバンドアロエ類(アロエ・ベラ・エル・バル・シネンシス・ハウ: Aloe vera L. chinensis Haw.,アロエ・ストリアツラ・ハウ: Aloe striatula Haw.)などが挙げられ、とのうちアロエ・アルボレセンス・ミラーは敬近栽培されており入手しやすい原料である。

この発明のアロエの有効成分の原料としては、 上配植物の全草もしくは全体の生もしくは乾燥物が用いられる。

そして有効成分は次のようにして得られる。 まず上配原料を脱脂しないままか又は通常の脂

得られた抽出放そのまま、これを放圧下機縮した機能被、又は放拍出放や機能液に低級アルコールを添加して血糖降下性物質を沈毅物を水もしぐりは水性有极溶媒に溶解した溶液をそれぞれ内液として、24オングストローム以下の大きさの物質を除去するセルロース透析膜〔ビスキング社製の36/32型〕によつて、水を外液として用い(内液の4~6倍量)、2~3日間にわたつて(1

日に1回程度水をとかえる)透析される。また上記 抽出液を減圧下乾固して得たエキスを水に溶解し 不溶物を除去した溶液を透析に付してもよい。

上配のようにして得られた透析内液を放圧下乾燥して褐色粉末のとの発明の有効成分が得られる。

上記のようにして得られた多糖類は後記のよう に使れた血糖降下作用を有しかつ制作用がほとん ど認められないととが判明したのである。

この発明の血糖降下剤の投与量は病状に応じて 異なるが成人に対する内服の場合、上配有効成分 として1日当り10~300m、好ましくは30 ~100mを2~3回に分けて投与することによ つて効力を発揮することができる。

との発明による血糖降下剤は上配多糖類の単体 又はその混合物と、固体もしくは液体の賦形剤と からなるものである。そして投与法ならびに投与 の剤型としては、通常、散剤、舌下錠を含む錠剤、 乳剤、カブセル剤、薬剤、類粒剤、液剤(流エキ ス剤、シロンブ剤などを含む)などの内臥の形が ある。また注射剤の形であつてもよい。とこに使

用される固体または液体の賦形剤としては、当該 分野で公知のものが使用される。ただ前述したよ うな1回の投与量に必要なとの発明の化合物を含 むように製剤化するのが望ましい。

いくつかの具体例を挙げると散剤、その他の内服用粉末剤における賦形剤としては、乳糖、酸粉、デキストリン、リン酸カルシウム、炭酸カルシウム、合成および天然ケイ酸アルミニウム、酸化マクネシウム、乾燥水酸化アルミニウム、ステアリン酸マグネシウム、重炭酸ナトリウム、乾燥酵母などが挙げられる。

との他通常の賦形剤を添加して作製した経皮吸収剤もとの発明に含まれる。

との発明の多糖類は医薬的な治療効果を現さない量で健康維持のための量で健康食品として用いるととができる。その剤形としては液剤、カブセル剤、飲カブセル剤、顆粒剤、茶剤などが好適である。

次に実施例と動物実験によつてとの発明を説明 する。

### 11) 紫外般吸収

 $\lambda \frac{\text{H}_2\text{O}}{\text{max}}$  2.75 nm  $E_{1 \text{ cm}}^{0.05 \%}$ : 1.2  $\lambda \frac{\text{H}_2\text{O}}{\text{max}}$  2.95 nm  $E_{1 \text{ cm}}^{0.05 \%}$ : 1.2

核磁気共鳴スペクトル (90MHz,D<sub>2</sub>O)
 5.1 2 (g)、 5.0 3 ~ 4.6 4 (m)、 4.5 9 (g)、
 4.4 3 (g)、 4.1 3 (g)、 3.4 9 (g)、 2.0 5 (g)、
 1.8 8 (g)、 1.4 9 (g)及び 1.2 7 (d,j=7)

N) pH

100mを蒸留水10mlに溶解した時のpH は4.75である。

v) 分解温度

2 4 0 °C

vi) 溶解性

水に可容、ペンセン、エーテル、クロロホルム、アルコール及びアセトンに不裕。

vi) 星色反応

2 ダフェノール水溶液・機硫酸温液で淡黄赤色を呈し、銀鏡反応及びフェーリング試液に陽 性

### 夹 施 例

ケーブアロエ類のアロエペラ(ユリ科・アロエ ・ペラ・エル)の生のもの2日を若干風乾して破 砕し、約5んの水にメタノール(1:1)混合液 に常温で一夜浸漬して抽出する。 との抽出を 2回 行つた後、同様にして水で3回抽出する。抽出液 を沪滔して合し、波圧下溶媒を留去し約2 4まで 機縮する(発泡する場合n-プタノールを少量加 えて消泡する)。 得られた機縮液を炉過して不溶 物を除去する。との炉液をピスキング社製の 36 / 32型セルロース透析膜中に入れ、約104の 水を外液として3昼夜透析を行う(1日に少なく とも1回外放を取り換える)。得られた透析内液 を滅圧下溶媒を留去し、デシケータ中で一夜乾燥 後福色粉末(4.98)を得た。この生成物は下記 の物性を有する多糖類であり、後配のような血糖 降下作用を有する。

1) 赤外吸収スペクトル (KB, 法)

νmax : 3 3 7 0 、 1 7 3 0 、 1 6 0 0 、 1 2 3 5 及び 1 0 4 0 cm<sup>-1</sup>

上記と同様にしてキダチアロエ(ユリ科・アロエ・アルボレセンス・ミラー)から褐色粉末を得た。との生成物も下記物性を有する多糖類であり、 後記のよりな血糖降下作用を有する。

- l) 赤外線吸収スペクトル (KBr法)

  νmax: 3300、1590、1410、

  1240、1050及び600(プロード) cm<sup>-1</sup>
- 11) 紫外級吸収

 $\lambda_{\text{max}}^{\text{H}_2\text{O}}$ : 2 7 5 nm E  $\frac{0.01\%}{1 \text{ cm}}$ : 5 0  $\lambda_{\text{max}}^{\text{H}_2\text{O}}$ : 3 0 5 nm E  $\frac{0.01\%}{1 \text{ cm}}$ : 5 0

- 11) 核磁気共鳴スペクトル(90MHz,D2O) 5.25(s)、5.21~4.35(m)、4.21(s)、 3.92~3.45(m)、239(s)、207(s)、 1.85(s)、1.50(s)、1.25(s)
- N) PH

100mを蒸留水10mに溶解したときのpH は495である。

v) 分解温度

# BEST AVAILABLE COPY

特周昭60-214741(4)

2 4 0 °C

### vi) 溶解性

水化可容、ペンセン、エーテル、クロロホルム、アルコール及びアセトンに不容。

### vI) 呈色反応

2 ダフェノール水溶液・農硫酸混液で炭黄赤 色を呈し銀鏡反応及びフェーリング試液に陽性。

### 莱理効果試験

マウス(Std·ddY系体重 25~30g)の5匹からなる群をつくり、各マウスの眼底静脈からへマトクリント管を用いて採血し、直ちに12000 rpmで5分間速心分離して血漿を得る。この血漿中のグルコース量をグルコースアナライザー(やトロンMー7000,ヤトロン社製)を用いて御定し未投与時(Ohr)の血糖値とする。 このOhr の採血後直ちに生理食塩水に溶解した後体を腹腔内に投与する。

 とした時の相対値を求め、相対血糖値とし、第1 表に示した。結果は平均値士標準調差値で表し有 意差は一次元分散分析により求めた。

第 1 表

檢 体	投与量(四/程)	相对血糖值		
		0 hr	7 hr	24 hr
照	0	100	115±6.8	110±7.3
- 1	100	100	**** 66±4.9	87±8.5
	100	100	*** 54±28	** 74士L8
	照 エ・ペラ 特類	件 (m/kg) 照 0 エ・ペラ 100 チアロエ 100	件 (写/版) 0 hr  照 0 100 エ・ペラ 100 100	件 (写/%) 0 hr 7 hr

註 \*\*\*: P < 0.01 , \*\*\*: P < 0.001 上配の結果からアロエ類の多糖類がすぐれた 血糖降下作用を有することは明らかである。

代理人 弁理士 野河 佰太郎

THIS PAGE BLANK (USPTO)